19日本国特許庁(JP)

(1) 特許出題公開

◎ 公開特許公報(A) 平1-209120

⑤Int. Cl. ⁴ 識別記号 庁内整理番号 **@公開 平成1年(1989)8月22日** 6660-4F 8517-4F B 29 C 47/00 CET 08 9/12 29 K // B 25:00 4F審査請求 未請求 請求項の数 3 (全8頁) 105:04

ᢒ発明の名称 スチレン系樹脂発泡シートの製造方法及び加熱成形用スチレン系樹
でできない。

脂発泡シート

②特 顧 昭63-35690

②出 願 昭63(1988) 2月17日

@発 明 者 林 基 滋 奈良県奈良市学園朝日町18-7 @発 明 者 東 郁 夫 奈良県奈良市神殿町165-7 @発 明 者 天 野 夫 奈良県大和郡山市筒井町1261-4 節

⑪出 願 人 積水化成品工業株式会 奈良県奈良市南京終町1丁目25番地

社

四代 理 人 弁理士 酒井 正美

明 細 書

〔発明の名称〕

スチレン系樹脂発泡シートの製造方法及び加熱 成形用スチレン系樹脂発泡シート

(特許請求の範囲)

- 1 加圧した二酸化炭素を臨界温度以上に維持して気体の状態でタンクに溜め、タンク内の圧力の95%以下の圧力に減圧して100kg/cd以上の圧力で押出機に送り、非イオン性の無機質微粉末を含有して押出機内で溶融されているスチレン系樹脂1kgに、0.05~0.5 モルの割合で上記二酸化炭素を圧入し、次いでシートとして低圧領域へ押出し発泡させることを特徴とする、スチレン系樹脂発泡シートの製造方法。
- 2 独立気泡性の微細な気泡を持ち、一様に発泡した厚さ 0.5 ~ 2.5 mmのスチレン系樹脂製シートで、厚さ 1 mm あたりの単位重量が 2.00 ~ 5009 / ㎡であり、気泡核剤として非イオン

性の無機質徴粉末のみを含み、気泡内には空気 の成分だけを含み、ピカット軟化点より20℃ だけ高い温度の気体中で3分間加熱したときの 体積膨張率が30岁以下であることを特徴とす る、加熱成形用スチレン系樹脂発泡シート。

8. スチレン系樹脂が、スチレン系樹脂のほかに 0.5~5重量多のポリブタジェン、ポリイソブ レン文はこれらに水素を添加して得られたゴム 分を含み、スチレン系樹脂中に分散されたもの であることを特徴とする、特許静求の範囲第1 項に記載する、加熱成形用スチレン系樹脂発泡

〔発明の詳細な説明〕

(産業上の利用分野)

この発明は、スチレン系樹脂発泡シートの製造 方法、及びこうして得られた加熱成形用スチレン 系樹脂発泡シートに関するものである。さらに詳 しく云えば、この発明は、寸法安定性がよくてし かも無害なスチレン系樹脂発泡シートを提供し、 これを加圧成形して成形品とするに適したスチレ ン系樹脂発泡シートを提供しようとするものであ る。

(従来の技術)

-3-

揮発性発泡剤には、炭化水素とハロゲン化炭化水素とが含まれている。揮発性の発泡剤は、何れもスチレン系樹脂の軟化温度以下の沸点を持ち、常温で気体又は液体状を呈する有機化合物である。その例は、脂肪族炭化水素に属するものでは、プロパン、プタン、ペンタン、ヘキサン、石油エーテル等があり、他方ハロゲン化脂肪族炭化水素に属するものでは、メチルクロライド、フレオン11、フレオン12等がある。

揮発性発泡剤は、スチレン系樹脂に音まれやすい特性を持つているから、これを加圧して液状に保持しながら、スチレン系樹脂に容易に含浸させることができる。従つて、その含浸は容易である。含浸された揮発性発泡剤は、スチレン系樹脂や気化し、樹脂中に気泡を生じされずいものであるから、樹脂の発泡したあともなお樹脂中に一部が強留し、従つて気泡中又は

スチレン系樹脂発泡シートを作るには、発泡剤を含んだスチレン系樹脂をシート状に押出して作られる。この場合、発泡剤としては色々なものが使用された。大別すると、発泡剤は、分解性発泡剤と揮発性発泡剤とに分けられる。

分解性発泡剤は、さらに無機系のものと有機系のものとに分けられるが、何れも固体状のものである。前者の例は、炭酸アンモニウム及び重炭酸ソーダであり、後者の例は、アゾ化合物、スルホヒドラジド化合物、ニトロのを使用すると、少量ではあるが未分解の発泡剤及び分解残渣が樹脚中に必らず残留することとなる。従つて、残留する発泡があるが表別である。これらのものを使用すると、少量ではあるが未分解の発泡があるが、強いでは必要であるが、発泡体の使用中に発泡体が着色していたり、発泡体の使用中に発泡体が着色していたり、発泡体の使用中に発泡体がが発色していたり、発泡体の使用中に発泡体がある。

-4-

気泡壁にとどまつている。従つて、揮発性発泡剤 を用いると、発泡を容易に行うことができ、また 高倍率に一様に発泡させることができるが、反面 得られた発泡体は発泡剤を含んでいるので、のち の使用に悪影響を生じさせる。

そのほか、二酸化炭素や窒素も発泡剤として用い得るとされた。ところが、二酸化炭素や窒素は、 気体であるから上述の揮発性発泡剤に近いが、揮発性発泡剤とは適つて、スチレン系樹脂に含まれにくいものである。だから、二酸化炭素や穿素などの不活性気体を使つて、市販できるような良質の発泡体を作ることは困難であつた。従つて、二酸化炭素や窒素を発泡剤として使用して、スチレン系樹脂発泡シートを作ることは工業的にはまだ実施されていない。

特開昭 5 1 - 7 0 6 8 号公報は、1 0 0 重量部の樹脂に対し 0.5 - 5 重量部の二酸化炭素を圧入して発泡体が得られると記載しており、そのため

に二酸化炭素を液状にして使用すべきこととしている。ところが、液状の二酸化炭素を取出してこれをスチレン系樹脂中に圧入したのでは、二酸化炭素が樹脂中に均等に分散せず、局部的な発泡ムラを生じることとなり、従つて品質の一定な発泡体を得ることが困難であつた。

また、特開昭 5 8 - 1 2 6 1 2 7 号公報は、発 泡剤として広く加圧気体を使用する樹脂発泡体の 製造方法を記載している。加圧気体としては空気、 窒素、二酸化炭素が例示され、そのほか水も使用 できるとされている。これらの加圧気体は、一般 に樹脂中に含浸させることが困難なものであるか ら、この方法は、溶融樹脂を特殊な流路に入れて 加圧気体を圧入すべきこととしている。しかし、 このような特殊な流路を用いることができない。従つて 鍵にし、従つて操作を煩瑣なものとし、しかもそ の網合には安定して発泡させることができない。従つて のの発泡体を得ることができない。従つて

- 7 -

且つ一様に高倍率に発泡した、良質のスチレン系 樹脂発泡シートを工業的容易に製造できる製造方 法を提供しようとするものである。また、この発 明は、形状安定性がよくて且つ無害であつて、皿 などの製品に加圧成形するのに適した良質のスチ レン系樹脂発泡シートを提供しようとするもので ある。

(問題を解決するための手段)

この発明は、気泡核剤として非イオン性の無機 質徴粉末を用いることとし、これをスチレン系樹 脂中に混合しておき、また発泡剤として二酸化炭 素を用い、しかも二酸化炭素を加圧下で気体の状態で使用することとし、気体の状態の二酸化炭素 を押出機内で溶融されたスチレン系樹脂中に圧入 して押出発泡を行うという手段を用いる。このようにすると、二酸化炭素をスチレン系樹脂中には っに含ませることができることがわかつた。また こうして二酸化炭素を含定された樹脂を押出発泡 公報記載の方法も、工業的に実施することは容易 でない。

上述のように、スチレン系樹脂を発剤の性質に、スチレン系樹脂を発剤の性質に、スチレン系樹脂を発剤の性質にある。 発泡剤 発きされ、さらにそれによって作られた発泡体も一長一短を持つことと 和利を性 発泡剤 を含ませること からいい 発泡剤が発泡体中に残留するために、 おおもい ののとなった からい を変更な からい ととなった 他方、 一般で 関ば、 発泡剤 として 要素などのいい というなった。 他方、 発泡剤 として 要素などのいた から、 変更には このようなかられて 安定して 発泡 がった。 他方、 できなかった。

(発明が解決しようとする問題点)

この発明は、形状安定性がよく、無害であつて

-8-

させると、発泡シートは気泡中に空気の成分だけを含むものとなり、従つて無害なものとなり、また寸法安定性の良いものとなることが見出された。寸法安定性の良いことは、こうして得られた発泡シートをその製造の直後にピカット 軟化点より 20 でだけ高い温度の気体中に 3 分間加熱したとき、膨張率が 3 0 %以下であり、従来品の100%以上になるのに比べると、膨張率の小さいことから明らかである。

この発明は、加圧した二酸化炭素を臨界温度以上に維持して気体の状態でタンクに溶め、タンク内の圧力の95%以下の圧力に減圧して100%//の近以上の圧力で押出機に送り、非イオン性の無機質数粉末を含有して押出機内で溶融されているスチレン系樹脂1%に、005~0.5 モルの割合で上記二酸化炭素を圧入し、次いでシートとして低圧領域へ押出し発泡させることを特徴とする、スチレン系樹脂発泡シートの製造方法に関するも

のである。

また、こうして作られた発泡シートは、その製 高度券にも再び加熱して成形するに適しているこ とが見出された。すなわち、この発泡シートは発 池直後に発泡剤を殆んど放出してしまい、気泡内 には空気の成分だけを含むものとなり、従つて再 び加熱しても大きく膨張することがなく、そのた めに所望どおり正確に加圧成形することができる ことがわかつた。また、この発泡シートは、有害 な発泡剤を含まないので、無害であり、従つて食 品類を入れる皿などの商品に成形するのに適して いることがわかつた。さらに、この発泡シートは、 これを厚み0.5~2.5 mmとし、また厚さ1 mmあた りの単位重量を200-5009/㎡に関整する と、あとで再び加熱して成形するとき、延伸性及 び形状保持にすぐれているので、加圧成形するの に贮くに好適であることが見出された。従つて、 この発明は、加圧成形するのにとくに適したスチ

-11-

トとの共重合体、プタジェン及びアクリロニトリルとの三者共重合体である。また、混合物としては、例えば、スチレンとブタジェンとの共重合体と、スチレンとアクリロニトリルとの共重合体とを混合してなるABS樹脂である。

この発明で用いることのできる非イオン性の無機質機粉末としては、タルク、クレー、雲母、シリカ、けい酸カルシウム等である。これらは単独又は2種以上のものを混合して用いることができる。その微粉末の程度は、粒径20ミクロン以下とする。その添加量は樹脂に対し0.1-5重量メとする。

押出機としては各種のものを用いることができる。すなわち、単軸スクリュ形式のもの、三軸スクリュ形式のものの何れをも用いることができる。 押出機には、バレルの途中に二酸化炭素の圧入口を取け、押出機内で加熱溶融されたスチレン系樹 脂中へ二酸化炭素を直接圧入できるようにする。 レン系樹脂発泡シートをも対象とするものである。

特開昭 6 1 - 2 9 3 2 3 5 号公報は、スチレン系樹脂を発泡体とするとき、スチレン系樹脂にポリブタジェンやポリイソブレン等のエラストマーを混入すると良好な発泡体が得られると記載している。しかし、エラストマーをどのような状態にすべきかということまでは明らかに対し0.5 - 5 重 の発明者は、スチレン系樹脂に対し0.5 - 5 重 1 の発明者は、スチレン系樹脂に加え、20 まクロン以下の微粒子としてスチレン系樹脂に加え、20 まクロン以下の微粒子としてスチレン系樹脂に対した。

この発明で用いることのできるスチレン系樹脂は、スチレンだけの単独重合体に限らず、共重合体及びそれらの混合物であつてもよい。共重合体としては、例えばブタジェンとの共重合体、アクリロニトリルとの共重合体、メチルメタクリレー

-12-

好ましい押出機の形式は、2個の押出機を縦に連結して、第1の押出機内で溶融された樹脂中に二酸化炭素を圧入し、こうして二酸化炭素の圧入された樹脂を次いで第2の押出機内へ入れ、第2の押出機内でさらに均一に混合し発泡温度に調整したのち、口金を通して低圧領域へ押出すようにしたものである。

二酸化炭素を押出機へ圧入する際には、二酸化 炭素を気体の状態で使用することを確実にするために、例えば第1図に示したような装置を用いる。 第1図の装置では、ポンペ1に貯蔵されている二酸化炭素を使用することとし、液状の二酸化炭素 から直接取出すことを避けて、ポンペ内の二酸化 炭素の気相部分から取出すようにしている。液相 から取出す場合には気化器を通す必要がある。こ うして気体状の二酸化炭素を取出したのちも、二 酸化炭素が液状になるのを防ぐために、所定の温 度における二酸化炭素の蒸気圧以上の圧力に上昇 する通路を臨界温度以上の温度に保持する。この 状態で二酸化炭素を圧縮して、105 kg/cd以上 の圧力を保持させこれをタンク 4 に貯蔵する。圧 縮は複数段に分けて行う。例えば初めの圧縮機 2 で21 kg/cdから65 kg/cdに昇圧させ、次いで 第2の圧縮機 3 で65 kg/cdから310 kg/cdに 昇圧させる。

タンクも内は、二酸化炭素の臨界温度以上に保持する。こうしてタンクも内に溜められた二酸化炭素は、減圧弁5によりタンク内の圧力の95%以下の圧力に減圧されて、100㎏/の以上の圧力となって、流量計6、流量調節器7及び逆止升8を経て、押出機のパレル9内へ圧入される。圧入された二酸化炭素は、そこに存在する溶験制度と混合され、押出機のスクリュによって混練されながら、押出機の先端に向って送られる。圧入時の圧力を100㎏/の出入とする理由は、圧入を安定化させることと、微小な気泡を得るためで

-15-

他方、スチレン系樹脂は、非イオン性の無機質機 粉末を含有しているから、発泡にあたつて無機質 微粉末が気泡核剤となつて微細な気泡を生じるこ ととなり、従つて発泡体は均一微細に発泡するこ ととなり、しかも発泡したあとでは無機質微粉末 が水に溶解しないから、接触する商品に悪影響を 及ぼすことがない。さらに、二酸化炭素は、スチ レン系樹脂 1 ㎏に対し0.05~0.5モルの割合で 圧入されてのち、その混合物がシート状に成形さ れて低圧領域へ押出されるから、スチレン系樹脂 は数倍に発泡することとなり、従つて実用上充分 な程度に発泡したものとなる。しかも、二酸化炭 素を発泡剤として使用しているから、発泡ととも に大部分の二酸化炭素が発泡シートから逸散し、 あとに残らない。従つて、発泡シートは気泡中に 空気の成分だけを含むこととなり、無害で、寸法 安定性のよいシートとなる。だから、この発明方 法によれば、食品類や精密機器を収容するに適し

る。

流量計6で流量を設定し、流量調節器7の開度を自動調整して、圧入する二酸化炭素の量が樹脂1 kgに対し0.05~0.5 モルの割合となるようにする。注入圧力を安定化させるために重要なことは、流量関節器7と逆止弁8との間の容積を、二酸化炭素の1分間あたりの所遠流量の30%以下、額ましくは10%以下とすることである。

この発明方法によれば、加圧した二酸化炭素を 臨界温度以上に保持することとするから、二酸化 炭素の量を圧力及び体積の関係から確認把握する ことができ、従つて圧入量を正確に制御すること ができる。また、加圧した二酸化炭素をタンクに 溜め、次いでタンク内の圧力の95g以下の圧力 に減圧して100㎏/ペ以上の圧力で押出機に送 ることとしたから、二酸化炭素を圧力の変動なく 充分な圧力をもつて、安定して供給することができ、また確実に樹脂中へ圧入することができる。

- 1 6 -

た容器を容易に製造できることとなり、大きな利益をもたらすこととなる。

また、こうして得られたスチレン系樹脂発泡シ ートを厚さ0.5~2.5 mmとし、さらに厚さ1 mmあ たりの単位重量を200~500g/ポにすると、 この発泡シートは加熱成形用シートとして好渡な ものとなる。その理由は、厚さを 0.5 ##以下とし たのでは、発泡シートの伸びが少なくて深絞りの 成形ができなくなるが、 0.5 mm以上としたので深 絞りの成形ができることとなり、逆に厚さが2.5 mx以上となると内部まで一様に加熱することが困 難となるが、2.5 mm以下としたので均一加熱が容 易であつて、加熱成形が容易となるからである。 また、1日あたりの単位重量が2009/ポ以下 では、伸びが少なくて成形しようとするシートが 破断することとなるが、200g/ポ以上とした のでそのような不都合もなく、逆に単位重量が 5009/ポ以上となると、加熱時にシートが自

重によって垂れ下がることとなるが、500g/ が以下としたのでそのようならに、ように 発泡が容易である。さらによったの 発泡が容易である。さらに、発泡を 一ト中に炭素を使く、加熱ししたのでには のの表をしたのから、加熱した。 一ト中に砂点のから、加熱したとでがよいなから、のスチントを をはずから、のスチントを がなら、ながないなからないなからないなからないなからない。 定性がよいなから、のスチントを がなら、ながないなからないなからないなからない。 ではずいないないないないないができないができる。 ではずいではないないないではないではないないではないないではない。 ではずいではないないではないできる。 ではずいではないないではないないできる。 ではずいできる。 ではないできる。 ではないできる。

次に実施例と比較例とを挙げて、この発明方法 及び発明品のすぐれている点を具体的に説明する。 以下で単に部というのは重量部を意味する。

-19-

見ながら流量関節器 7 を作動させて流量を一定に 保ち、減圧弁8 を経由してパレル 9 内に圧入した。 このときの二酸化炭素の1 分間あたりの流量を 1.2 7 リットル/分とし、この流量から樹脂 1 kg あたりの二酸化炭素の圧入量を 0.2 0 モル/kgを 算出した。また、流量関節器 7 と減圧弁8 との間 の容積(以下、これを機器容積という)を 0.0 5 リットルとした。

こうして、内径 5 0 mmの押出機内で、溶酸されたポリスチレン1 kgに対して 0.2 0 モルの割合で二酸化炭素を圧入し、スクリュで均一に混合し、この混合物を内径 6.5 mmの押出機に送り、ここで樹脂温度を 1.8 0 ℃に調整し、口金から大気圧下に時間あたり樹脂 1.7 kgの割合で押出した。口金としては、出口間酸が 0.6 mm、 直径が 6.0 mmのサーキュラーダイを使用した。押出された樹脂は円筒状に成形されており、口金を出ると同時に発泡し、口金の先に設置された円筒に被せられ、円筒

実施例1

この実施例では、押出機として内径 5 0 mmのシリンダと、内径 6 5 mmのシリンダとが縦に連結された押出機を用い、内径 5 0 mmのシリンダの中央部付近に発泡剤注入口を設けたものを使用した。内径 5 0 mmの押出機に、ポリスチレン樹脂(旭化成社製、スタイロン #683)100部とタルク15部との混合物を供給した。

発泡剤としての二酸化炭素は、第1図に示すようにボンベの気相部分から取り出し、二段圧縮を行い、まず第1段の圧縮機 2 でボンベの圧力 2 1 「ながっち 6 5 kg/cd に上昇させ、次いで第 2 段の圧縮機 3 で 6 5 kg/cd から 3 1 0 kg/cd の圧力で貯蔵した。この間、タンク 4 を 5 0 でに保持した。この温度は二酸化炭素の四界温度以上である。

次いで、タンク 4 内の二酸化炭素を減圧弁 5 に通し、ここで 2 7 0 Kg/cdに減圧し、流量計 6 を

-20-

に沿つて軸方向に進行し、引取機によつて引き取 ちれるとともに軸方向に延伸され、厚さ 1.6 mmの チュープ状発泡シートとなつた。この発泡シート は、冷却後に厚さ 1.6 mm、密度 0.2 2 0 g/cd、 厚さ 1 mm あたりの重量は 2 2 0 g/m であり、均 一数細に発泡していた。

この発泡シートは、製造後5日を経過したとき、その中の残留ガスを関べたところ、使用した二酸化炭素は全く認められなかつた。また、この発泡シートを125℃の雰囲気中に3分間放置して加熱したとき、もとの体積に対してどれだけの比率になっているか(以下、体積影張率と関べたところ、体積影張率は116%であって、僅か16%の体積を増すに過ぎず、寸法安定性が良好であると認められた。また、そのシートは、これを加熱すると容易に加圧成形することができた(以下、これを成形性良好という。

夹 施 例 2

この実施例は、実施例1と同様に実施したが、 ただ二酸化炭素の圧入量を変えて、樹脂1kgに対 しの14モルの二酸化炭素を圧入することとし、 また、機器容積を0.05リットルとした。

得られた発泡シートは厚さが 0.9 1 mm、密度が 0.3 1 8 9 / cdで、厚さ 1 mm あたりの単位重量が 3 1 8 9 / cdで、均一微細に発泡していた。また、実施例 1 と全く同様にして製造後 6 9 日経過した ときの体積膨張率を関べたところ、もとの体積の 9 1 % であり、成形性は良好であつた。

实施例3

この実施例も、実施例1と同様に実施したが、 二酸化炭素の圧入量を0.10モル/Kgとし、また 機器容積を0.05リットルとした。

得られた発泡シートは、厚さが 1.0 mm、密度が 0.4329/cd、厚さ 1 mm あたりの単位重量が 4329/㎡で、均一微細に発泡していた。製造

- 23 -

法安定性がよいと認められた。また成形性は良好 であつた。

实施例 5

この実施例は、実施例1と同様に実施したが、 ただ樹脂として実施例4と同様にポリスチレンと 耐衝撃性スチレン樹脂との混合物(混合比は85 対15)を用い、また圧入量を0.19モル/版と、 し、機器容積を0.05リットルとした。

得られた発泡シートは、厚さが116mm、密度が0.2359/cml、厚さ1mmあたりの単位重量が2359/cmlで、均一機翻に発泡していた。製造後69日を経過した発泡シートについて、体積影視率を関べたところ、15の増加であつたので、寸法安定性は良好と認められた。また、成形性は良好であつた。

比較例 1

この比較例は、実施例1と同様に実施したが、 ただ発泡剤として二酸化炭素を用いないで、代わ 後69日経過した発泡シートについて、体積膨張 率を調べたところ8%の増加であつたので、寸法 安定性がよいと認められた。また成形性は良好で あつた。

实施例 4

この実施例は、実施例1と同様に実施したが、 ただ樹脂としてポリスチレン(旭化成社製スタイロン #688)85部と耐衝撃性スチレン樹脂(スチレンとアクリロニトリルとの共重合体と、スチレンとブタジエンとの共重合体とを混合した組成物。新日本製鉄化学社製エスチレンSー61)15部とを混合したものを用い、また圧入量を0.01

得られた発泡シートは、厚さが 0.7 4 mm、密度 が 0.4 1 0 9 / cml、厚さ 1 mm あたりの単位重量が 4 1 0 9 / ㎡で、均一微細に発泡していた。製造 後 6 日を経過した発泡シートについて、体積影裂 率を関べたところ 2 5 % の増加であつたので、寸

-24-

りに被状プタンを用い、従来使われていた 2 連の プランジャーポンプで圧入し、圧入量を 0.4 4 モル/ Mgとした。

得られた発泡シートは、厚さが20分mm、密度が02009/cml、厚さ1mmあたりの単位重量が2009/mlで、均一機細に発泡していた。製造後65日経過した発泡シートについて、体積膨張率を調べたところ、112%の増加であつたので、寸法安定性は悪いと判断された。また加熱して加圧成形すると厚みが大きくなつて変形したので、成形性は不良と判断された。

比較例2

この比較例は、実施例1と同様に実施したが、 二酸化炭素の圧入量を0.28モル/Kgとし、機器 容積を0.05リットルとした。

得られた発泡シートは、厚さが204mm、密度 が0.1569/cd、厚さ1mmあたりの単位重量が 1569/㎡であつたが、表面に大きく締模様が 現われた。製造後 6 3 日経過した発泡シートについて、体積膨張率を調べたところ 9 % の増加であったので、寸法安定性は良好と判断された。しかし、加熱して加圧成形すると、シートが破れたので、成形性は不良と判断された。

比較例 8

この比較例は、実施例1と同様に実施したが、 ただ樹脂として実施例4のように、ポリスチレン と耐衝撃性スチレン樹脂(混合比85対15)と の混合物を用い、二酸化炭素の圧入量を0.24モ ル/版とし、機器容積を0.05リットルとした。

得られた発泡シートは、厚さが 0.40 mm、密度が 0.180 g/ml、厚さ1 mmあたりの単位重量が 180 g/mlで、均一微細に発泡していた。製造 後68日を経過した発泡シートについて、体積膨張率を関べたところ 2.4%の増加であつたので、 寸法安定性は良好と判断された。しかし、加熱して加圧成形すると、シートが破れたので、成形性

. - 2 7 -

は不良と判断された。

比較例 4

実施例1において、減圧弁5から逆止弁8までの保温をやめたところ、注入圧力が変動し、安定した発泡シートが得られなかつた。

比較例 5

実施例1において、流量調節器7と逆止弁8との配管の長さを大きくし、機器容積を0.5リットルにしたところ、注入圧力が変動し、安定した発泡シートが得られなかつた。

比較例 6

比較例1と同じ装置を使用して、二酸化炭素を 液状で圧入したところ、注入圧力が変動し、安定 した発泡シートが得られなかつた。

(図面の簡単な説明)

第1図は、この発明方法の一実施憩様を装置と ともに模型的に示したものである。



第 | 図

